(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



I REGIR CONTROL IN CORNE DE LA BERGE CENTE DE LA CENTE PER LA LA LA CENTE CONTROL DE LA CORNE DE LA CORNE CORN

(43) 国際公開日 2004年10月28日(28.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/092382 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/11, C12Q 1/68, G01N 21/64, 21/78

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005509

(22) 国際出願日:

2004年4月16日(16.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-114380 2003年4月18日(18.04.2003)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): アーク レイ株式会社 (ARKRAY, INC.) [JP/JP]; 〒6018045 京 都府京都市南区東九条西明田町57番地 Kyoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 平井 光春 (HIRAI. Mitsuharu) [JP/JP]; 〒6018045 京都府京都市南区東九

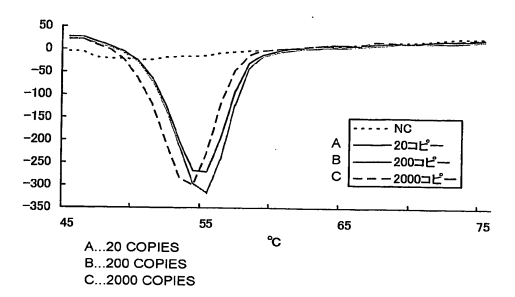
条西明田町 5 7番地 アークレイ株式会社内 Kyoto (JP).

- (74) 代理人: 川口 嘉之,外(KAWAGUCHI, Yoshiyuki et al.); 〒1030004 東京都中央区東日本橋 3 丁目 4 番 10号アクロポリス21ビル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG,

/続葉有/

(54) Title: METHOD OF DETECTING PANCRYATIC ISLET AMYLOID PROTEIN MUTANT GENE AND NUCLEIC ACID PROBE AND KIT THEREFOR

(54) 発明の名称: 膵う氏島アミロイドタンパク質変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プローブおよびキット



(57) Abstract: A nucleic acid probe in which a nucleic acid containing a mutation in a base sequence bringing about a mutation of substituting serine at the 20-position of the amino acid sequence of a pancreatic islet amyloid protein into glycine (IAPP S20G mutation) is labeled at one end with a fluorescent dye and which shows a decrease in the fluorescence of the fluorescent dye upon hybridization. This probe has a base sequence complementary to a base sequence which is derived from the base sequence represented by SEQ ID NO:1 ending with the base at the 247-position, consisting of 13 to 30 bases and being labeled at the 5' -end with a fluorescent dye. Using this nucleic acid probe, the fluorescence of the fluorescent dye is measured to conduct melting curve analysis. Based on the results of the melting curve analysis, a mutation is detected.

KZ, MD, RU, TJ, TM), $\exists \neg \neg \neg \land (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).$

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:

— 国際調査報告書

1

明細書

膵ラ氏島アミロイドタンパク質変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プロ ーブおよびキット

技術分野

本発明は、膵ラ氏島アミロイドタンパク質変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プローブおよびキットに関する。

背景技術

膵ラ氏島アミロイドタンパク質(Islet Amyloid Polypeptide(IAPP))は2型糖尿病患者の膵ラ氏島に高頻度に沈着しているアミロイドの主要構成成分で、膵β細胞からインスリンと共に血中に分泌されている。IAPPのアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換するミスセンス変異(S20G変異)は日本人2型糖尿病患者の約2.6%、その中でも若年発症者の約10%に存在しており、この変異が存在することで糖尿病の発症リスクが高まるといわれている。

IAPPにS20G変異をもたらす塩基の変異(以下、「IAPP S20G変異」ともいう)が存在するとその部分に制限酵素の認識部位が出現するため、PCRで変異部分を含むように増幅を行い、制限酵素で切断し、その後電気泳動で切断されたかどうかを検出するという方法(PCR-RFLP)で検出を行うことが知られている(日本糖尿病学会編、「糖尿病遺伝子診断ガイド」、文光堂、p. 56-59)。

PCRは数分子の鋳型から数10億倍もの分子を増幅するため、増幅産物がほんの少し混入した場合でも偽陽性、偽陰性の原因になり得る。PCR-RFLPはPCR反応後に増幅産物を取り出して制限酵素処理を行うという必要があるため、増幅産物が次の反応系に混入する恐れがある。よって、偽陽性、偽陰性の結果が得られてしまうことがある。さらに、PCR終了後、制限酵素で処理を行い、その後電気泳動を行うため、検出に必要な時間も非常に長くかかってしまう。また、操作が複雑なため、自動化が困難である。

一方、一般に、変異を含む領域をPCRで増幅した後、蛍光色素で標識された核

酸プローブを用いて融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を解析する方法が知られている(クリニカルケミストリー(Clinical Chemistry)、2000年、第46巻、第5号、p. 631-635、特開2002-119291号公報)。

発明の開示

本発明の課題は、IAPP S20G変異を検出するのに有効な消光プローブを特定し、IAPP S20G変異を検出する方法及びそのためのキットを提供することを課題とする。

上述のプローブを用いる方法に関する文献においては、プローブの設計に関し、 末端部が蛍光色素により標識された消光プローブが標的核酸にハイブリダイゼー ションしたとき、末端部分においてプローブー核酸ハイブリッドの複数塩基対が 少なくとも一つのGとCのペアを形成するように設計するという教示があるのみで ある。本発明者らは、IAPP S20G変異に関し、上記条件を満たす消光プローブを 設計し、検出を試みたが、容易に検出を可能とする消光プローブは得られなかっ た。

本発明者らは、IAPP S20G変異を含む特定の領域に基づいて消光プローブを設計することにより、消光プローブを用いる融解曲線分析によりIAPP S20G変異を検出できることを見出し、本発明を完成した。

本発明は、以下のものを提供する。

- (1)末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、5°末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブ。
- (2) 核酸プローブが、配列番号12または13を有する(1)の核酸プローブ。
- (3) 一塩基多型の部位を有する核酸について、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する方法であって、一塩基多型は、膵ラ

氏島アミロイドタンパク質をコードする核酸における、膵ラ氏島アミロイドタンパク質のアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異であり、核酸プローブは、(1)または(2)の核酸プローブである前記方法。

- (4) 試料に含まれる核酸における一塩基多型の部位を含む領域を増幅して一塩基多型を有する核酸を得ることを含む(3)の方法。
 - (5) 増幅をDNAポリメラーゼを用いる方法により行う(4)の方法。
 - (6) 増幅を核酸プローブの存在下で行う(5)の方法。
- (7)末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、5°末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブを含む、(3)の方法のためのキット。
 - (8) 核酸プローブが、配列番号12または13を有する(6)のキット。
- (9) 膵ラ氏島アミロイドタンパク質をコードする核酸における、膵ラ氏島アミロイドタンパク質のアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異を含む領域を、DNAポリメラーゼを用いる方法で増幅するためのプライマーをさらに含む (7) または (8) のキット。

図面の簡単な説明

- 図1は、変異の識別不可能な消光プローブの位置を示す。
- 図2は、変異の識別可能な消光プローブの位置を示す。
- 図3は、実施例1の方法のゲノムDNAの絶対量に関する感度を示す。
- 図4は、実施例1の方法の再現性を示す。
- 図5は、実施例1の方法の変異型の割合に関する検出感度、定量性を示す。

発明を実施するための最良の形態

<1>本発明プローブ及び本発明検出方法

本発明プローブは、末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションした ときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基 配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、 5¹ 末端が蛍光色素で標識されていることを特徴とする。

本明細書において、相補的な配列とは、対象の配列の全長に対して相補的であることを意味する。

本発明プローブは、配列番号1に示す塩基配列(IAPP S20G変異における変異型の塩基を有する配列)において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有する他は、特許文献1に記載された消光プローブと同様でよい。本発明に使用される消光プローブの塩基配列の例としては、配列番号12及び13が挙げられる。蛍光色素としては、特許文献1に記載されたものが使用できるが、具体例としては、FAM(商標)、TAMRA(商標)、BODIPY(商標)FL等が挙げられる。蛍光色素のオリゴヌクレオチドへの結合方法は、通常の方法、例えば特許文献1に記載の方法に従って行うことができる。

本発明検出方法は、一塩基多型の部位を有する核酸について、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する方法であって、一塩基多型は、膵ラ氏島アミロイドタンパク質をコードする核酸における、膵ラ氏島アミロイドタンパク質のアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異であり、核酸プローブは本発明プローブであることを特徴とする。

本発明検出方法は、IAPPをコードするDNAのIAPP S20G変異を含む領域を増幅すること、及び、本発明プローブを用いることの他は、通常の核酸増幅及び融解曲線分析(Tm解析)の方法に従って行うことができる。

核酸増幅の方法としては、ポリメラーゼを用いる方法が好ましく、その例としては、PCR、ICAN、LAMP等が挙げられる。ポリメラーゼを用いる方法により増幅する場合は、本発明プローブの存在下で増幅を行うことが好ましい。用いるプローブに応じて、増幅の反応条件等を調整することは当業者であれば容易である。これにより、核酸の増幅後にプローブのTmを解析するだけなので、反応終了後増幅産物を取り扱う必要がない。よって、増幅産物による汚染の心配がない。また、増幅に必要な機器と同じ機器で検出することが可能なので、容器を移動する必要

すらない。よって、自動化も容易である。

以下、PCRを用いる場合を例として、さらに説明する。PCRに用いるプライマー対は、本発明プローブがハイブリダイゼーションできる領域が増幅されるようにする他は、通常のPCRにおけるプライマー対の設定方法と同様にして設定することができる。プライマーの長さ及びTmは、通常には、10mer~40merで40~70℃、好ましくは15mer~25merで55~60℃である。プライマー対の各プライマーの長さは同一でなくてもよいが、両プライマーのTmはほぼ同一(通常には、相違が2℃以内)であることが好ましい。なお、Tm値は最近接塩基対(Nearest Neighbor)法により算出した値である。プライマー対の例としては、配列番号2及び3に示す塩基配列を有するプライマーからなるものが挙げられる。

PCRは、本発明で使用される本発明プローブの存在下で行うことが好ましい。これにより、増幅反応終了後に増幅産物を取り扱う操作を行うことなくTm解析を行うことができる。用いるプローブに応じて、プライマーのTmやPCRの反応条件を調整することは当業者であれば容易である。

代表的なPCR反応液の組成を挙げれば、以下の通りである。

表 1

DNA断片 10¹~10⁸分子/反応

プライマー 200~1000M プローブ 100~1000 n M ヌクレオチド 各20~200 n M

ヌクレオチド 各20~200 μ M DNAポリメラーゼ 0.01~0.03単位 / μ 1

DNAポリメラーゼ $0.01\sim0.03$ 単位 $/\mu$ 1 Tris-HC1(pH $8.4\sim9.0$) $5\sim20$ mM

Tris-HCl (pH 8. 4~9. 0) 5~20mM M g C l 2 1. 5~3mM K C l 10~100mM

グリセロール 0~20%

(最終液量:10~100μ1)

また、代表的な温度サイクルを挙げれば、以下の通りであり、この温度サイクルを通常25~40回繰り返す。

(1) 変性、90~98℃、1~60秒

- (2) アニーリング、60~70℃、10~60秒
- (3) 伸長、60~75℃、10~180秒

アニーリング及び伸長を一ステップで行う場合には、60~70℃、10~180秒の条件が挙げられる。

Tm解析は、本発明プローブの蛍光色素の蛍光を測定する他は通常の方法に従って行うことができる。蛍光の測定は、蛍光色素に応じた波長の励起光を用い発光波長の光を測定することに行うことができる。Tm解析における昇温速度は、通常には、0.1~1℃/秒である。Tm解析を行うときの反応液の組成は、プローブとその塩基配列に相補的な配列を有する核酸とのハイブリダイゼーションが可能であれば特に制限されないが、通常には、一価の陽イオン濃度が1.5~5 mM、pHが7~9である。PCR等のDNAポリメラーゼを用いる増幅方法の反応液は、通常、この条件を満たすので、増幅後の反応液をそのままTm解析に用いることができる。

Tm解析の結果に基づくIAPP S20G変異の検出は通常の方法に従って行うことができる。本発明における検出とは、変異の有無の検出の他、変異型DNAの定量、野生型DNAと変異型DNAの割合の測定も包含する。

<2>本発明キット

本発明キットは、本発明の検出方法に用いるためのキットである。このキットは、末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブ (消光プローブ) であって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、5 末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブを含むことを特徴とする。消光プローブについては、本発明プローブに関し、上記に説明した通りである。本発明検出キットは、消光プローブの他に、本発明の検出方法における核酸増幅を行うのに必要とされる試薬類、特にDNAポリメラーゼを用いる増幅のためのプライマーをさらに含んでいてもよい。

本発明検出キットにおいて消光プローブ、プライマー及びその他の試薬類は、 別個に収容されていてもよいし、それらの一部が混合物とされていてもよい。

7

実施例

以下に、本発明を実施例により具体的に説明する。

実施例1

ヒトIAPP遺伝子のS20G変異を含む塩基配列(配列番号1)に基づき、S20G変異を含む部分を増幅できるように表2に示すプライマーを設計した。表2中、位置は、配列番号1に示す塩基配列における塩基番号を示す。

表 2

プライマー

名科	r 配列(5'→3')	mer	位置	配列番号
F	cacatgtgcaacgcagcg	18	192-209	2
R	ctcttgccatatgtattggatccc	24	296-273	3

次に、表3に示す、末端部にCを有するプローブを設計した。表3中、位置は、配列番号1に示す塩基配列における塩基番号を示す。また、塩基配列中の大文字は、IAPP S20G変異の部位を示し、3'末端の(P)は、リン酸化されていることを示す。BODIPY(商標)FL及びTAMRA(商標)による標識は、常法に従って行った。

8

表3

プ	П	 デ
_	_	_

名称	配列(5'→3')	me	r 位置 配	列番号
5FL-mt-5-14	(BODIPY FL)-cattccGgcaacaa-(P)	14	229-242	4
5FL-mt-5-15	(BODIPY FL)-cattccGgcaacaac-(P)	15	229-243	5
5FL-wt-5-22	(BODIPY FL)-cattccAgcaacaactttggtg-(P)	22	229-250	6
5FL-mt-5-22	(BODIPY FL)-cattccGgcaacaactttggtg-(P)	22	229-250	7
3FL-wt-4-25	caccaaagttgttgcTggaatgaac-(BODIPY FL)	25	250-226	8
3FL-mt-3-22	gaatggcaccaaagttgttgcC-(BODIPY FL)	22	256-235	9
5FL-wt-2-24	(BODIPY FL)-cTggaatgaactaaaaaatttgcc-(P)	24	236-213	10
5FL-mt-2-24	(BODIPY FL)-cCggaatgaactaaaaaatttgcc-(P)	24	236-213	11
5FL-mt-1-21	(BODIPY FL)-caaagttgttgcCggaatgaa-(P)	21	247-227	12
5T-mt-1-21	(6-TAMRA)-caaagttgttgcCggaatgaa-(P)	21	247-227	12
5FL-mt-1-18	(BODIPY FL)-caaagttgttgcCggaat-(P)	18	247-230	13
5T-mt-1-18	(6-TAMRA)-caaagttgttgcCggaat-(P)	18	247-230	13
5FL-wt-1-18	(BODIPY FL)-caaagttgttgcTggaat-(P)	18	247-230	14

IAPP S20G周辺領域約600bp (配列番号1) を組み込んだプラスミドをサンプルとして、Smart Cycler System (Cephied)を用い、以下の条件でPCR及びTm解析を行った。Tm解析における励起波長及び検出波長は、それぞれ450~495nm及び505~537 nm(BODIPY FL)、527~555 nm及び565~605 nm(TAMRA)であった。

表 4

反応液組成

H ₂ O	15. 95 μ L
10×Gene Taqバッファー	$2.5 \mu L$
40% グリセロール	3.125μ L
各10mM dATP, dUTP, dGTP, dCTP	0.5 μ L
2U/μL ウラシル-N-グリコシラーゼ	0.05 μ L
5μM プローブ	$1~\mu$ L
100mM MgCl ₂	0. 375 μ L
100μM プライマーF	0.25μ L
100μM プライマーR	0. 125 μ L
$5U/\mu$ L Gene Taq	0. 125 μ L
サンプル (0~2000コピー)	$1~\mu$ L
合計	25 μ L

各プローブを用いてPCR及びTm解析を行った結果、プローブ5FL-mt-1-18、5T-m t-1-18、5FL-mt-1-21および5T-mt-1-21を用いたときのみ、Tm解析で解析の可能な蛍光強度の変化が認められた。なお、各プローブのIAPP S20G変異を含む塩基配列に対する配置を図1及び2に示す。図中、野生型配列(配列番号15)及び変異型配列(配列番号16)は、配列番号1の塩基配列の塩基番号213~262に相当する。また、図中、Fは蛍光色素を示す。図1及び2に示す配置からみて、プローブがTm解析で使用できるかどうかは、蛍光色素を結合させたCの位置に依存すると考えられ、プローブの長さは、多型部位を含む限り、あまり重要でないと考えられる。

以下、プローブ5FL-mt-1-21を用いて、ゲノムDNAの絶対量に関する感度、再現性、及び、変異型の割合に関する検出感度を検討した。

上記プラスミドの代わりに、ゲノムDNA(野生型)をそれぞれ、0、20、200及 び2000コピー含むサンプルを用いて、上記の方法を繰り返した。結果を図3に示す。図3から明らかなように、20コピーであっても検出可能であることが示された。

次に、野生型の塩基配列(配列番号1の塩基配列において塩基番号285がAである他は上記プラスミドと同じ)を有するプラスミドを調製した。野生型プラスミドとこの変異型プラスミドとを混合したサンプル(wt/mt)を10個調製し、野生型プラスミドのみのサンプル(wt/wt)及び変異型プラスミドのみのサンプル(mt/m

t)とともに、上記の方法を繰り返した。結果を図4に示す。図4から明らかなように、本方法は再現性に優れることが示された。

さらに、野生型プラスミドと変異型プラスミドとの比率を変えて、上記の方法を繰り返した。結果を図5に示す。比率に応じて、両ピークの高さが変化し、両ピークの高さの比に基づいて、比率を求めることが可能なことが示された。

なお、図3~5において縦軸は、蛍光強度の一次導関数の逆符号の値(\neg dF/dt)、横軸は温度(\heartsuit)である。

産業上の利用の可能性

本発明によれば、IAPP S20G変異を検出するのに有効な消光プローブが提供され、さらに、それを用いるIAPP S20G変異を検出する方法及びそのためのキットが提供される。Tm解析は数十秒で完了するため、検出に必要な時間も大幅に短略化出来る。プローブの存在下での核酸の増幅とTm解析を組み合わせる本発明の好ましい態様によれば、核酸の増幅後にプローブのTmを解析するだけなので、反応終了後増幅産物を取り扱う必要がない。よって、増幅産物による汚染の心配がない。また、増幅に必要な機器と同じ機器で検出することが可能なので、容器を移動する必要すらない。よって、自動化も容易である。

請求の範囲

- 1. 末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、5°末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブ。
- 2. 核酸プローブが、配列番号12または13を有する請求項1記載の核酸プローブ。
- 3. 一塩基多型の部位を有する核酸について、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する方法であって、一塩基多型は、膵ラ氏島アミロイドタンパク質をコードする核酸における、膵ラ氏島アミロイドタンパク質のアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異であり、核酸プローブは、請求項1または2に記載の核酸プローブである前記方法。
- 4. 試料に含まれる核酸における一塩基多型の部位を含む領域を増幅して一塩基多型を有する核酸を得ることを含む請求項3記載の方法。
 - 5. 増幅をDNAポリメラーゼを用いる方法により行う請求項4記載の方法。
 - 6. 増幅を核酸プローブの存在下で行う請求項5記載の方法。
- 7. 末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号247で終わる13~30塩基長の配列に相補的な配列を有し、5′末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブを含む、請求項3記載の方法のためのキット。
- 8. 核酸プローブが、配列番号12または13を有する請求項6記載のキット。
- 9. 膵ラ氏島アミロイドタンパク質をコードする核酸における、膵ラ氏島アミロイドタンパク質のアミノ酸配列の20位のセリンがグリシンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異を含む領域を、DNAポリメラーゼを用いる方法で増幅するためのプライマーをさらに含む請求項7または8記載のキット。

Catteeggeaacaa

KK cattccAgcaacaactttggtg

cattccGgcaacaactttggtg

野生型配列

変異型配列

ggcaaattttttagttcattccAgcaacaactttggtgccattctcat ggcaaattttttagttcattccGgcaacaactttggtgccattctctcat

caccaaagttgttgcTggaatgaac



CTggaatgaactaaaaaatttgcc

WcCggaatgaactaaaaaatttgcc

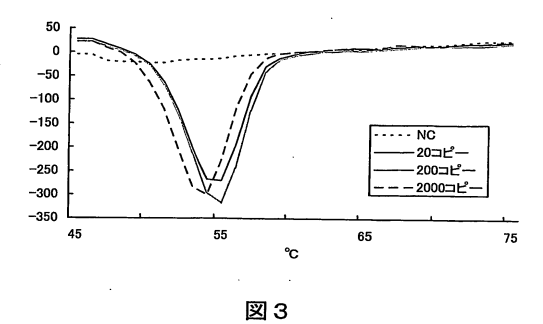
図

ggcaaattttttagttcattccAgcaacaactttggtgccattctcat ggcaaattttttagttcattccGgcaacaactttggtgccattctctat

変異型配列

caaagttgttgcCggaat

caaagttgttgcCggaatgaa





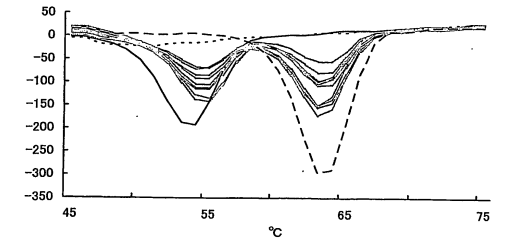


図 4

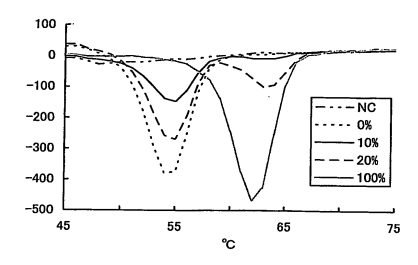


図 5

Sequence Listing

<110> アークレイ株式会社(Arkray, Inc.)

<120> 膵ラ氏島アミロイドタンパク質変異遺伝子の検出法ならびにそのための 核酸プローブおよびキット

```
<130> G866-OPC4053
```

<150> JP 2003-114380

<151> 2003-04-18

<160> 16

<210> 1

<211> 600

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> allele

<222> 235

<400> 1

aatctcagcc	atctaggtgt	ttgcaaacca	aaacactgag	ttacttatgt	gaaaattgtt	60
tctttggttt	tcatcaatac	aagatatttg	atgtcacatg	gctggatcca	gctaaaattc	120
taaggctcta	acttttcaca	tttgttccat	gttaccagtc	atcaggtgga	aaagcggaaa	180
tgcaacactg	ccacatgtgc	aacgcagcgc	ctggcaaatt	ttttagttca	ttccggcaac	240
			gtgggatcca			300
gcagtagagg	ttttaaagag	agagccactg	aattacttgc	ccctttagag	gacaatgtaa	360
ctctatagtt	attgttttat	gttctagtga	tttcctgtat	aatttaacag	tgcccttttc	420
atctccagtg	tgaatatatg	gtctgtgtgt	ctgatgtttg	ttgctaggac	atataccttc	480
tcaaaagatt	gttttatatg	tagtactaac	taaggtccca	taataaaaag	atagtatctt	540
ttaaaatgaa	atgtttttgc	tatagatttg	tattttaaaa	cataagaacg	tcattttggg	600

<210> 2

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer

<400>	2	
cacat	gtgca acgcagcg	18
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
(000)		
⟨220⟩		
<223>	primer	
<400>	3	
ctctt	gccat atgtattgga tccc	24
		2-x
<210>	4	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	nnaha	
\440/	probe	
<400>	4	
cattco	eggca acaa	14
40.4.01		
<210>	5	
<211>	15	
	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	probe	
	•	
<400>	5	
cattcc	ggca acaac	15
(210)	6	
(211)	22	
(212)	DNA	
(213>	Artificial Sequence	
(220>		
(223>	probe	
	r=	

<400>	6	
cattc	cagca acaactttgg tg	22
		44
<210>	7	
<211>	22	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>		
cattco	eggea acaactttgg tg	22
(010)		
<210>		
〈211〉		
<212>		
(213)	Artificial Sequence	
<220>		
	probe	
\2207	bi ope	
<400>	8	
	agtt gttgctggaa tgaac	25
		25
<210>	9	
<211>	22	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	9	
gaatgg	cacc aaagttgttg cc	22
/010 \	10	
<210>	10	
<211>	24 DNA	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
1440/		

<223>	probe	
<400>	> 10	
	aatgaa ctaaaaaatt tgcc	24
<210>	• 11	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	11	
ccgga	atgaa ctaaaaaatt tgcc	24
<210>	12	
<211>	18	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	12	
caaagt	ttgtt gccggaat	18
<210>	13	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	13	
caaagt	tgtt gccggaatga a	21
<210>	14	
<211>	18	
	DNA	
<213>	Artificial Sequence	

WO 2004/092382 PCT/JP2004/005509

5/5

<220>					
<223>	probe				
<400>	14				
caaagt	tgtt gctggaat				18
<210>	15				
<211>	50				
<212>	DNA				
<213>	Homo sapiens				
<400>	15				
ggcaaat	ttt ttagttca	tt ccagcaacaa	ctttggtgcc	attctctcat	50
<210>	16				
<211>	50				
<212>	DNA				
<213>	Homo sapiens		•		
<400>	16				
ggcaaat	ttt ttagttcat	t ccggcaacaa	ctttggtgcc	attctctcat	50

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

A. CLASSIFIC	CATION OF SUBJECT MATTER	P	CT/JP2004/005509
Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER C12N15/11, C12Q1/68, G01N21	/64, G01N21/78	
	ernational Patent Classification (IPC) or to both nation	nal classification and IPC	
B. FIELDS SE			
Int.Cl	nentation searched (classification system followed by C12N15/11, C12Q1/68, G01N21	classification symbols)	
	012017, C12Q1/00, G01N21	764, GUINZI/78	
Documentation s	earched other than minimum documentation to the ex		
	out of the experience of the e	tent that such documents are incl	uded in the fields searched
1.	•		
Electronic data b	ase consulted during the international search (name o	fdata hase and where mostically	
, ~	cot/PIR/Geneseq, Genbank/EMBL/ LINE/WPIDS/BIOSIS/REGISTRY(STN	HDB. L/Conoco	e, search terms used)
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	innronriste of the relevant	
A	JP 2002-119291 A (Japan Bio		
	23 April, 2002 (23.04.02)	industry Associatio	on), 1-9
	& WO 02/008414 A1 & Us	3 2002/0106653 A1	• .
1	& EP 1295941 A1		
A	WO 02/14555 A2 (UNIVERSITY	OF UTAH RESEARCH	
	FOUNDATION),	•	1-9
]	21 February, 2002 (21.02.02) & US 2003/0022177 A1 & EF	/	
i i	& JP 2004-506431 A	/ 130/592 A	
A	T		
A	J. LOEFFLER, et al., Rapid d mutations by fluorescence re	etection of point	1-9
	transfer and probe melting co	iruse in Candida	
	species., Clin.Chem. (2000).	Vol.46, No.5,	
	pages 631 to 635		
1	•		
	·		
Y Further doc	uments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special catego "A" document def	ries of cited documents:	"T" later document published after	er the international filing date or priority
to be of partic		date and not in conflict with the the principle or theory underl	The application but aited to updaged
filing date	tion or patent but published on or after the international	"X" document of particular releva	ince: the claimed investigation
"L" document whi	ch may throw doubts on priority claim(s) or which is lish the publication date of another citation or other	step when the document is tal	be considered to involve an inventive ken alone
special reason	(as specified)	"Y" document of particular releva	nce; the claimed invention cannot be nventive step when the document is
document publ	rring to an oral disclosure, use, exhibition or other means lished prior to the international filing date but later than	combined with one or more o being obvious to a person ski	Inter the documents such combined in
the priority dat	te claimed	"&" document member of the sam	ned in the art
Date of the actual of	completion of the international search		
10 June,	2004 (10.06.04)	Date of mailing of the internation 29 June, 2004	(29.06.04)
Name and mailing	address of the ISA/	Authorized	
Japanese	Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No	
orm PCT/ISA/210	(second sheet) (January 2004)	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005509

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim 1
A	Z. MA, et al., Enhanced in vitro production of amyloid-like fibrils from mutant (S20G) islet amyloid polypeptide., Amyloid(2001), Vol.8, No.4, pages 242 to 249	1-9
P,A	WO 03/100095 A1 (ARKRAY INC.), 04 December, 2003 (04.12.03), (Family: none)	. 1-9
		,
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005509

Box No.	. I Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet)	
1. With inver	n regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to ntion, the international search was carried out on the basis of:	the claime
а.	type of material	
	a sequence listing	
•	table(s) related to the sequence listing	
b.	format of material	
	in written format	
j	in computer readable form	
c.	time of filing/furnishing	
į	contained in the international application as filed	
l	X filed together with the international application in computer readable form	
l	furnished subsequently to this Authority for the purposes of search	
2. 🔀 :	In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has	
•	or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional agricultural statements that the information in the subsequent or additional agricultural statements.	been filed
	application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.	at in the
. Additi	tional comments:	
•	•	
•		

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
	C12N15/11, C12Q1/68, G01N21/64, G01N2	21 /70		
1110. 01	OLEMAN 11, OLEMANO, GOINSI/O4, GOINS	21/78		
	行った分野			
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))			
Int. C1'	C12N15/11, C12Q1/68, G01N21/64, G01N2	21/78		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
	·			
			:	
国際調査で使		・一部水には田しょ田三		
. 0#155110	ot/PIR/Geneseq, Genbank/EMBL/DDBJ/Geneseq,	CA/MEDLINE/WPIDS/BIOSIS/REGISTRY (STN		
C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の			BB/辛 7 **	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Α	JP 2002-119291 A (財団法人 バイオイ & WO 02/008414 A1 & US 2002/010665	ンダストリー協会) 2002, 04, 23	1-9	
Α	WO 02/14555 A2 (UNIVERSITY OF UTAH & US 2003/0022177 A1 & EP 1307592	RESEARCH FOUNDATION) 2002.02.21 A & JP 2004-506431 A	1 – 9	
. A	J, LOEFFLER, et. al., Rapid detecti fluorescence resonance energy tran in Candida species.,	on of point mutations by sfer and probe melting curves	1 — 9	
	Clin. Chem. (2000), Vol. 46, No. 5,	p. 631-635	•	
X C欄の続きにも文献が列挙されている。				
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 10.06.2004 国際調査報告の発送日 29.6.2004			2004	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 高 美 葉 子 電話番号 03-3581-1101	4N 3335 内線 3488	

0 ((#.)	DDM 1	ENGINE 7 TOT/ JTZU	0 17 0 0 3 3 0 9
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Z, MA, et. al., Enhanced in vitro production fibrils from mutant (S20G) islet amylo: Amyloid (2001), Vol. 8, No. 4, p. 242-249	ction of amyloid-like id polypeptide.	1-9
РА	WO 03/100095 A1 (ARKRAY INC.) 2003.12.04 (ファミリーなし)	4 ,	1-9
	·		

第I欄 ヌクレオチド	又はアミノ酸配列(第1ページの1. bの続き)
1. この国際出願で開 以下に基づき国際	示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 調査を行った。
a. タイプ	区■配列表
	■ 配列表に関連するテーブル
b. フォーマット	
	コンピュータ読み取り可能な形式
c.提出時期	□ 出願時の国際出願に含まれる
	区 この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された
	出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された
2. [X] さらに、配列が出版 した配列が出版 出があった。	長又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出 顕時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提
ш <i>и- «у-э г</i> с»	
3. 補足意見:	
	•
-	
•	